

# Beviplex vet. Injektionsvätska, lösning

Autorizado

- Cyanocobalamin
- Dexpanthenol
- Nicotinamide
- Pyridoxine hydrochloride
- RIBOFLAVIN SODIUM PHOSPHATE
- Thiamine hydrochloride

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Beviplex vet. Injektionsvätska, lösning

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#)

islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco

islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês

sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco

islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco

islandês Norwegian

---

### **Via de administração:**

Via intramuscular

Via intravenosa

Via subcutânea

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

5.00 micrograma(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

25.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

2.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

3.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

4.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

## **Intervalo de segurança por via de administração:**

### **Via intramuscular:**

- 

#### **Sheep**

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

- 

#### **Horse**

- Meat and offal. 0 dia

- 

#### **Cattle**

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 0 dia

### **Via intravenosa:**

- 

#### **Sheep**

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

- 

#### **Horse**

- Meat and offal. 0 dia

- 

#### **Cattle**

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 0 dia

**Via subcutânea:**

•

**Sheep**

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

•

**Horse**

- Meat and offal. 0 dia

•

**Cattle**

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

•

**Pig**

- Meat and offal. 0 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QA11EA

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Suécia

---

**Disponibilidade:**

Suécia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em [sueco](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Pharmaxim AB

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

1/02/1963

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Autoridade responsável:**

Swedish Medical Products Agency

---

### **Número da autorização:**

6670

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

1/02/1963

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.